

Europäisches Patentamt
European Patent Office

Office européen des brevets



11) EP 1 000 588 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (88) Veröffentlichungstag A3: 13.11.2002 Patentblatt 2002/46
- (51) Int Cl.7: **A61C 13/083**, A61K 6/02

- (43) Veröffentlichungstag A2: 17.05.2000 Patentblatt 2000/20
- (21) Anmeldenummer: 99121654.0
- (22) Anmeldetag: 02.11.1999
- (84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

- (30) Priorität: 13.11.1998 DE 19852516
- (71) Anmelder:
 - Degussa-Hüls Aktiengesellschaft 60287 Frankfurt am Main (DE)
 - DUCERA Dental GmbH u.Co.KG 61191 Rosbach v.d.H. (DE)

- (72) Erfinder:
 - Steidl, Jürgen
 61206 Wöllstadt (DE)
 - Assmann, Steffen
 61230 Bad Nauheim (DE)
- (74) Vertreter:

Stoffregen, Hans-Herbert, Dr. Dipl.-Phys. Patentanwalt
Postfach 21 44
63411 Hanau (DE)

(54) Keramische Dentalrestauration

(57) Die Erfindung betrifft eine keramische Dentalrestauration auf Basis einer leucithaltigen Glaskeramik, die dadurch gekennzeichnet ist, daß die Glaskeramik als Komponenten

| 40 - 95 | Gew% | SiO ₂ |
|---------|------|--------------------------------|
| 5 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| 5 - 25 | Gew% | K ₂ O |
| 0 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| 0 - 20 | Gew% | CaO |
| 0 - 8 | Gew% | B ₂ O ₃ |
| 0 - 0,5 | Gew% | P ₂ O ₅ |
| 0 - 3 | Gew% | F |

enthält, daß sie als einzige Kristallphase Leucit in einem Gesamtanteil von 20 bis 45 Gew.-% enthält, wobei mindestens 80% der theoretisch erzeugbaren Leucitmenge vorliegen, und daß sie einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient $\alpha_{(20-500^{\circ}\mathrm{C})}$ von 12,5·10⁻⁶ bis 15,5·10⁻⁶ K⁻¹ aufweist. Diese Glaskeramik ist insbesondere zur Verarbeitung als Preßkeramik geeignet und läßt sich vorteilhaft mit Dentalkeramik, die einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient $\alpha_{(20-500^{\circ}\mathrm{C})}$ von 13,5·10⁻⁶ bis 17,0·10⁻⁶ K⁻¹ aufweist, verblenden.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 12 1654

| Kategorie | Kennzeichnung des Doku | E DOKUMENTE ments mit Angabe, sowelt erforde | | Betrifft | KLASSIFIKATION DER |
|--|---|---|--|---|--|
| X | EP 0 795 311 A (JE! 17. September 1997 * Seite 2, Zeile 3- * Seite 3, Zeile 53 * Seite 4, Zeile 1- * Ansprüche 1,6,11 | NERIC PENTRON INC) (1997-09-17) -11,51-54 * 3-57 * -11,23-26,30-35 * | | 4,6-10 | A61C13/083 A61K6/02 |
| X Y | | 089-01-17) 64-60 * 64,65 * en * 10 × 1-5 * iele 1,2; Tabelle II | * | 4,6-10 4,6-10 | |
| Y | US 5 705 273 A (DEN 6. Januar 1998 (199 * Spalte 1, Zeile 5 * Spalte 2, Zeile 5 * Spalte 3, Zeile 5 * Spalte 4, Zeile 6 * Spalte 5, Zeile 7 * Spalte 8, Zeile 1 * Beispiele I,,XI * | 33-62,66,67 * 1,18-31 * 18-62 * 12-49 * 1-16,46-51 * 15-18 * | L) 1-4 | 1 ,6-10 | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7 |
| A | EP 0 759 289 A (AME 26. Februar 1997 (1 * Seite 2, Zeile 12 | RICAN THERMOCRAFT C .997-02-26) R-20; Tabelle * | ORP) 1 | | |
| A | 5. August 1986 (198 * Spalte 1, Zeile 5 * Spalte 2, Zeile 5 | 5-31 * | | | |
| Der vo | rliegende Recherchenbericht wu | rde für alle Patentansprüche ers | telit . | | |
| | Recherchenori DEN HAAG | Abschlußdatum der Recher 19. Septembe | | Böhn | Prüfer |
| X : von Y : von ande A : tech O : nich | ATEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Kater nologischer Hinlergrund schenlikeratur | tet E: Alteres F nach der gmit einer D: in der Ar gorie L: aus ande | alentdokumen n Anmeldedatu meldung ange eren Gründen s der gleichen Pa | t, das jedoc im veröften führtes Dor ingeführtes | Dokument |



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 12 1654

| | EINSCHLÄGIGI | DOKUMENTE | | |
|--------------------------------|--|---|---|--|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokur der maßgeblich | nents mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.C1.7) |
| A | WO 95 11866 A (MINM 4. Mai 1995 (1995-0 * Seite 5, Zeile 9- * Seite 6, Zeile 11 * Seite 7, Zeile 1- * Seite 9, Zeile 26 * Seite 17, Zeile 1 * Ansprüche 1,21,25 | 24 * -18 * 4 * -31 * 5-29 * | 1,2,7-9 | |
| Α | EP 0 544 145 A (DEG GMBH (DE); DUCERA D 2. Juni 1993 (1993- * Seite 2, Zeile 1- * Ansprüche; Tabell | 06-02) 3,41-45 * | 1,2,6,7 | |
| | | | | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7) |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| Der vo | rliegende Recherchenbericht wur | de für alle Patentansprüche erstellt | | |
| | Recherchenort | Absohlußdarum der Recherche | | Prüler |
| X : von (Y : von (ande | DEN HAAG ATEGORIE DER GENANNTEN DOKT besonderer Bedeutlung allein betracht besonderer Bedeutlung in Verbindung veren Veröffentlichung derselben Kales nologischer Hinlergrund | E: ätteres Patentd et nach dem Anm mit einer D: in der Anmeldu orie L: aus anderen Gr | ugrunde liegende l okument, das jedo eldedatum veröffen ing angeführtes Do ründen angeführtes | illicht worden ist kurnent |

IM 1503 03.82 (F74C03)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 12 1654

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamillien der Im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeber.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datel des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

19-09-2002

| an | im Recherchenb geführtes Patentd | | Datum der Veröffentlichung | | Mitglied(er) Patentfam | der Ilie | Datum der Veröffentlichung |
|----|-------------------------------------|---|-------------------------------|-------|---------------------------|-------------|-------------------------------|
| EP | 0795311 | A | 17-09-1997 | US | 5653791 | Δ | 05-09-1007 |
| | | | | AT | 197390 | | 05-08-1997 |
| | - | | | AU | 1621397 | - | 11-11-2000 |
| | | | | CA | 2199569 | | 22-01-1998 |
| | | | | DE | 69703458 | | 12-09-1997 |
| | | | | DE | 69703458 | | 14-12-2000 |
| | | | | EP | 0795311 | | 13-06-2001 |
| | | | | ĴΡ | 10036137 | | 17-09-1997 |
| | | | | US | 5944884 | | 10-02-1998 |
| | | | | | | ^ | 31-08-1999 |
| US | 4798536 | Α | 17-01-1989 | AT | 75137 | T | 15-05-1992 |
| | | | | CA | 1272222 | | 31-07-1990 |
| | | | | DE | 3778513 | D1 | 27-05-1992 |
| | | | | EP | 0272745 | A2 | 29-06-1988 |
| | | | | JP | 1882859 | | 10-11-1994 |
| | • | | | JP | 6000662 | - | 05-01-1994 |
| | | | | JP | 63265856 | _ | 02-11-1988 |
| | | | | JP | 63287709 | | 24-11-1988 |
| | 5705273 | | | | | '' | 24-11-1900 |
| | | A | 06-01-1998 | KEINE | | | |
| EP | 0759289 | Α | 26-02-1997 | US | 5614330 | A | 25-03-1997 |
| | | | | CA | 2183127 | | 19-02-1997 |
| | | | | EP | 0759289 | A2 | 26-02-1997 |
| | | | | JP | 9110624 | | 28-04-1997 |
| US | 4604366 | A | 05-08-1986 | AU | 3985785 | Δ | 26-09-1985 |
| | | | | BR | 8501229 | | |
| | | | | CA | 1227224 | | 12-11-1985 |
| | | | | EP | 0155564 | - | 22-09-1987 |
| | | | | ĴΡ | 61006148 | | 25-09-1985 |
| | | | | ZA | 8502085 | • | 11-01-1986 |
| | | | | | 0302085 | A | 27-11-1985 |
| MO | 9511866 | Α | 04-05-1995 | WO | 9511866 | A 1 | 04-05-1995 |
| | | | | US | 5622551 | 4. | 22-04-1997 |
| EΡ | 0544145 | Α | 02-06-1993 | DE | 4138875 (| `1 | 17-06-1993 |
| | | | | AT | 126428 | | 15-09-1995 |
| | | | | BR | 9204540 | | 15-09-1995 |
| | | | | CA | 2083023 | • | |
| | | | | DE | 59203294 | •• | 28-05-1993 |
| | | | | DK | 544145 | • | 21-09-1995 |
| | | | | EP | | | 25-09-1995 |
| | | | | ES | 2076651 | | 02-06-1993 |
| | | | | GR | | | 01-11-1995 |
| | | | | JP | 3017958 7 | | 29-02-1996 |
| | | | | VI | 5194134 A | ١ | 03-08-1993 |

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99-12 1654

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

19-09-2002

| Im Red angeführte | cherchenberi es Patentdo l | icht cument | Datum der Veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentfamilie | Datum der Veröffentlichung |
|----------------------|--|----------------|-------------------------------|----------------|--------------------------------------|--|
| EP 054 | 4145 | A | | MX US US | 9206752 A1 5346866 A 5281563 A | 01-06-1993 13-09-1994 25-01-1994 |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | ٠ | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

EPO FORM P0481

THIS PAGE BLANK (USPTO)





Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 000 588 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (43) Veröffentlichungstag: 17.05.2000 Patentblatt 2000/20
- (51) Int CL7: A61C 13/083, A61K 6/02

- (21) Anmeldenummer: 99121654.0
- (22) Anmeldetag: 02.11.1999
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE
 Benannte Erstreckungsstaaten:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 13.11.1998 DE 19852516
- (71) Anmelder:
 - Degussa-Hüls Aktiengesellschaft 60287 Frankfurt am Main (DE)
 - DUCERA Dental GmbH u.Co.KG 61191 Rosbach v.d.H. (DE)

- (72) Erfinder:
 - Steidl, Jürgen 61206 Wöllstadt (DE)
 - Assmann, Steffen
 61230 Bad Nauheim (DE)
- (74) Vertreter: Hirsch, Hans-Ludwig, Dr. Degussa-Hüls Aktiengesellschaft Patente und Marken Wolfgang Postfach 13 45 63403 Hanau (DE)

(54) Keramische Dentalrestauration

(57) Die Erfindung betrifft eine keramische Dentalrestauration auf Basis einer leucithaltigen Glaskeramik, die dadurch gekennzeichnet ist, daß die Glaskeramik als Komponenten

| 40 - 95 | Gew% | SiO ₂ |
|---------|------|--------------------------------|
| 5 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| 5 - 25 | Gew% | K ₂ O |
| 0 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| 0 - 20 | Gew% | CaO |
| 0 - 8 | Gew% | B ₂ O ₃ |
| 0 - 0,5 | Gew% | P ₂ O ₅ |
| 0 - 3 | Gew% | F |

enthält, daß sie als einzige Kristallphase Leucit in einem Gesamtanteil von 20 bis 45 Gew.-% enthält, wobei mindestens 80% der theoretisch erzeugbaren Leucitmenge vorliegen, und daß sie einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient $\alpha_{(20-500^{\circ}\text{C})}$ von 12,5·10⁻⁶ bis 15,5·10⁻⁶ K⁻¹ aufweist. Diese Glaskeramik ist insbesondere zur Verarbeitung als Preßkeramik geeignet und läßt sich vorteilhaft mit Dentalkeramik, die einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient $\alpha_{(20-500^{\circ}\text{C})}$ von 13,5·10⁻⁶ bis 17,0·10⁻⁶ K⁻¹ aufweist, verblenden.

Beschreibung

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

[0001] Die Erfindung betrifft eine keramische Dentalrestauration auf Basis einer leucithaltigen Glaskeramik, die insbesondere dadurch erhalten werden kann, daß man ein erfindungsgemäßes dentalkeramisches Material im viskosen Zustand in eine der Dentalrestauration entsprechende Form verpreßt.

[0002] Dentalrestaurationen wie künstliche Zähne, Kronen, Teilkronen, Brücken, Inlays, Onlays, Facetten, Stumpfaubauten, Zahnwurzelkonstruktionen etc. werden überwiegend aus Metallegierungen, insbesondere auf Edelmetallbasis, gefertigt. Meist werden diese aus ästhetischen Gründen mit Keramik verblendet, um der Restauration, insbesondere im sichtbaren Bereich, ein dem natürlichen Zahn möglichst entsprechendes Aussehen zu geben.

[0003] Verblendkeramiken müssen in Schmelzpunkt und Wärmeausdehnungskoeffizient (WAK) sehr sorgfältig auf den Werkstoff des Grundgerüstes abgestimmt sein. Bei metallkeramischen Systemen wird üblicherweise der WAK der Keramik so gewählt, daß dieser geringfügig unter dem des metallischen Grundwerkstoffes liegt. Hierbei werden Zugspannungen in der Verblendkeramik verhindert und stattdessen Druckspannungen induziert, so daß beim Aufbrennen und Abkühlen sowie bei späteren Belastungen durch Temperaturwechsel das Auftreten von Sprüngen vermieden wird. Verblendkeramiken, die auf die seit geraumen Jahren aufgrund besserer Vertäglichkeit dominierenden hochgoldhaltigen Dentallegierungen abgestimmt sind, besitzen typischerweise einen linearen WAK $\alpha_{(20-500^{\circ}\text{C})}$ von etwa 12,5-10-6 bis etwa 16,5-10-6 K-1. Derartige keramische Werkstoffe sind beispielsweise in EP 0 478 937 beschrieben. Eine in der Praxis häufig eingesetzte Verblendkeramik dieser Kategorie weist einen WAK $\alpha_{(20-500^{\circ}\text{C})}$ von 15,0-10-6 K-1 auf.

[0004] Als Alternative zu metallkeramischen Dentalrestaurationen werden vermehrt vollkeramische Systeme eingesetzt. Als Basiswerkstoffe werden hierbei überwiegend Glaskeramiken verwendet. Als Glaskeramiken werden Materialien bezeichnet, bei denen in einer Glasphase mindestens eine Kristallphase verteilt vorliegt. Glaskeramik kann erhalten werden, in dem man ein amorphes Ausgangsglas einem gesteuerten partiellen Kristallisationsprozess unterwirft.

[0005] In beispielsweise US-A-4,798,536 werden vollkeramische Dentalrestaurationen aus Glaskeramik auf Feldspat-Basis beschrieben, wobei diese mindestens 45 Gew.-% Leucit als Kristallphase enthält. Hierbei wird das Dentalprodukt in Schlickertechnik geformt und dann gesintert.

[0006] Als besonders vorteilhaft für die Herstellung von vollkeramischen Dentalrestaurationen hat sich eine Technik erwiesen, bei der ein geeignetes dentalkeramisches Material unter Einwirkung von hoher Temperatur und unter Druck in den viskosen Zustand überführt und in eine der Dentalrestauration entsprechende Form verpreßt wird. Ein derartiges Material sowie das daraus hergestellte Dentalprodukt wird in der Dentaltechnik häufig auch als Preßkeramik bezeichnet. In EP 0 231 773 A1 wird diese Technik und ein hierfür geeigneter Preßofen beschrieben.

[0007] In DE 44 23 793 C1 wird eine als Preßkeramik verarbeitbare Dental-Glaskeramik beschrieben, die Leucit und mindestens eine weitere Kristallphase enthält.

[0008] In DE 44 23 794 C1 wird eine auch als Preßkeramik verarbeitbare Dental-Glaskeramik beschrieben, die als Kristallphase ZrO₂ und mindestens eine weitere Kristallphase enthält.

[0009] In DE 196 47 793 A1 wird eine als Preßkeramik verarbeitbare Dental-Glaskeramik beschrieben, die Lithium-disilikat als Hauptkristallphase enthält.

[0010] Die bekannten und praktisch als Preßkeramik eingesetzten Glaskeramiken auf Leucitbasis weisen einen WAK $\alpha_{(20-500^{\circ}\text{C})}$ auf, der im Regelfall im Bereich von etwa 14-10⁻⁶ bis etwa 20-10⁻⁶ K⁻¹ liegt, und sollten daher mit den üblichen Verblendkeramiken mit niedriger liegendem WAK kombinierbar sein.

[0011] In der Praxis hat sich jedoch gezeigt, daß die Herstellung von vollkeramischen Dentalrestaurationen durch Kombination dieser bekannten Glaskeramiken als Gerüstwerkstoff mit den bei metallkeramischen Systemen verwendeten Verblendkeramiken trotz der gleichgearteten Abstimmung der Wärmeausdehnungskoeffizienten zu Problemen führt. So wird bei Verblendarbeiten eine hohe Ausschußrate durch Rißbildung beobachtet. Temperaturwechselbelastungen führen in nichtakzeptablem Maße zu weiterer Rißbildung und Versagen durch Bruch. Weiterhin wird bei den in der Praxis meist erforderlichen Mehrfachbränden ein Driften des WAK des Glaskeramikgrundkörpers zu höheren Werten hin beobachtet, was wiederum Sprungbildung und Bruch begünstigt.

[0012] Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, eine Glaskeramik für die Herstellung von keramischen Dentalrestaurationen aufzufinden bei der bei Verblendung mit gängigen Verblendkeramiken die geschilderten Probleme nicht auftreten.

[0013] Überraschend wurde gefunden, daß die genannten Probleme nicht auftreten, wenn bei keramischen Dentalrestaurationen als Grundmaterial eine leucithaltige Glaskeramik eingesetzt wird, die dadurch gekennzeichnet ist, daß sie als Komponenten

| 40 - 95 | Gew% | SiO ₂ |
|---------|------|--------------------------------|
| 5 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| 5 - 25 | Gew% | κ ₂ Ο |

(fortgesetzt)

| Gew% | Na ₂ O |
|------|-------------------------------|
| Gew% | CaO |
| Gew% | B_2O_3 |
| Gew% | P ₂ O ₅ |
| Gew% | F |
| | Gew% Gew% Gew% |

enthält, daß sie als einzige Kristallphase Leucit in einem Gesamtanteil von 20 - 45 Gew.-% enthält, wobei mindestens 80% der theoretisch erzeugbaren Leucitmenge vorliegen, und daß sie einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient $\alpha_{(20-500^{\circ}\text{C})}$ von 12,5-10-6 bis 15,5-10-6 K-1 aufweist.

[0014] Gegenstand der Erfindung ist somit eine keramische Dentalrestauration auf Basis einer wie vorstehend charakterisierten leucithaltigen Glaskeramik.

[0015] Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Verfahren zur Herstellung einer keramischen Dentalrestauration auf Basis leucithaltiger Glaskeramik, bei dem man eine wie vorstehend charakterisierte Glaskeramik im viskosen Zustand in eine der Dentalrestauration entsprechende Form verpreßt.

[0016] Die Erfindung basiert auf der überraschenden Erkenntnis, daß es bei vollkeramischen Dentalrestaurationen zur Vermeidung von Rißbildung und Folgeschäden vorteilhaft ist, den WAK der Basiskeramik, im Gegensatz zu der bewährten Situation bei metallkeramischen Systemen, niedriger zu wählen als den der Verblendkeramik. Bei leucithaltiger Glaskeramik ist der WAK abhängig vom Gehalt an Leucit, wobei die reine Glasphase einen WAK $\alpha_{(20-500^{\circ}C)}$ von ca. $10\cdot10^{-6}$ K⁻¹ und der reine tetragonale Leucit einen WAK $\alpha_{(20-500^{\circ}C)}$ von ca. $20\cdot10^{-6}$ K⁻¹ aufweist. Leucit, K [AlSi₂O₆], kann sich durch Kristallisation in einem Ausgangsglas bilden, wenn dieses die Komponenten SiO₂, Al₂O₃ und K₂O enthält.

[0017] Die zur Herstellung der erfindungsgemäßen keramischen Dentalrestaurationen vorgesehene Glaskeramik enthält als Komponenten

| 40 - 95 | Gew% | SiO ₂ |
|---------|------|--------------------------------|
| 5 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| 5 - 25 | Gew% | K ₂ O |
| 0 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| 0 - 20 | Gew% | CaO |
| 0 - 8 | Gew% | B ₂ O ₃ |
| 0 - 0,5 | Gew% | P ₂ O ₅ |
| 0 - 3 | Gew% | F. |
| | | |

[0018] Die Glaskeramik kann als weitere Komponenten

| 0 - 10 | Gew% | La ₂ O ₃ |
|---------|------|--------------------------------|
| 0 - 10 | Gew% | Sb ₂ O ₃ |
| 0 - 10 | Gew% | Li ₂ O |
| 0 - 20 | Gew% | MgO |
| 0 - 20 | Gew% | BaO |
| 0 - 20 | Gew% | SrO |
| 0 - 3,5 | Gew% | ZnO |
| 0 - 30 | Gew% | TiO ₂ |
| 0 - 14 | Gew% | ZrO ₂ |
| 0 - 30 | Gew% | CeO ₂ |
| 0 - 30 | Gew% | SnO ₂ |

enthalten.

[0019] Vorzugsweise besteht die Glaskeramik aus

| 50 - 80 | Gew% | SiO ₂ |
|---------|--------|--------------------------------|
| 12 - 25 | Gew% . | Al ₂ O ₃ |

55

5

25

30

35

40

45

(fortgesetzt)

| 7 - 18 | Gew% | K ₂ O |
|-----------|------|-------------------|
| 0,5 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| 0,1 - 2,5 | Gew% | CaO. |

[0020] Durch diese Zusammensetzung ist gewährleistet, daß die zu dem Dentalprodukt verarbeitete Glaskeramik als einzige Kristallphase Leucit in einem Gesamtanteil von 20 bis 45 Gew.-% enthält und daß sie somit einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient $\alpha_{(20\text{-}500^{\circ}\text{C})}$ von 12,5- 10^{-6} bis 15,5- 10^{-6} K-1 aufweist. Hierbei liegen mindestens 80% der theoretisch erzeugbaren Leucitmenge in der Glaskeramik vor. Durch die nahezu quantitative Ausbildung der Leucitphase ist weiterhin gewährleistet, daß bei thermischen Folgebearbeitungen, wie insbesondere das Aufbringen von Verblendkeramik, keine wesentliche Änderung des Leucitgehaltes und damit kein Driften des WAK der Basisglaskeramik zu höheren WAK-Werten hin auftritt. Vorzugsweise enthält die Glaskeramik 35 bis 40 Gew.-% an Leucit, wobei sich dieses zu mindestens 90% der theoretisch erzeugbaren Menge gebildet hat; dieses Material besitzt dann einen WAK $\alpha_{(20\text{-}500^{\circ}\text{C})}$ von 13,0-10-6 bis 14,0-10-6 K-1.

[0021] Mit einem derartigen Material können also gezielt dentale Basisglaskeramikobjekte hergestellt werden, deren WAK unter dem der üblichen dentalen Verblendkeramiken liegt und sich auch nicht zu höheren Werten hin verändert. [0022] Die erfindungsgemäße keramische Dentalrestauration ist demnach vorzüglich für die Verblendung mit gängigen dentalen Verblendkeramiken mit linearem Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) von 13,5-10-6 bis 17,0-10-6 K-1 geeignet. Hierbei wird der WAK der Basisglaskeramik so gewählt, daß er um 0,5-10-6 bis 2,5-10-6 K-1, vorzugsweise um etwa 1,5-10-6 K-1, unter dem der Verblendkeramik liegt. Besonders bevorzugt ist eine derartige keramische Dentalrestauration, bei der der lineare Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) der Basiskeramik 13,0-10-6 bis 14,0-10-6 K-1 und der lineare Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) der Verblendkeramik etwa 15,0-10-6 K-1 beträgt.

[0023] Das Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen keramischen Dentalrestauration auf Basis leucithaltiger Glaskeramik erfolgt in der Weise, daß man

(a) ein Ausgangsglas oder eine Ausgangsglaskeramik in Form eines Pulvers oder eines Granulats herstellt, die als Komponenten

| ı | 40 - 95 | Gew% | SiO2 |
|---|---------|------|--------------------------------|
| ١ | 5 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| | 5 - 25 | Gew% | K ₂ O |
| ı | 0 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| ١ | 0 - 20 | Gew% | CaO |
| ١ | 0 - 8 | Gew% | B ₂ O ₃ |
| 1 | 0 - 0,5 | Gew% | P ₂ O ₅ |
| | 0 - 3 | Gew% | F |

enthalten,

5

10

25

30

35

40

45

50

55

(b) aus dem Pulver oder Granulat einen Sinterkörper in Zylinder- oder Pelletform herstellt,

(c) den Sinterkörper bei einer Temperatur zwischen 850 und 1200 °C in den viskosen Zustand überführt und unter einem Druck zwischen 2 und 6 bar in eine der Dentalrestauration entsprechende Form verpreßt, wodurch sich eine Glaskeramik bildet, die als einzige Kristallphase Leucit in einem Gesamtanteil von 20 bis 45 Gew.-% enthält, wobei mindestens 80% der theoretisch erzeugbaren Leucitmenge vorliegen, und die einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) von 12,5-10-6 bis 15,5-10-6 K-1 aufweist.

[0024] Im Verfahrensschritt (a) werden die genannten Komponenten gemischt, zu einem Glas aufgeschmolzen und die Glasschmelze dann in Wasser gefrittet. Gewünschtenfalls können als weitere Komponenten

| 0 - 10 0 - 10 0 - 10 0 - 20 0 - 20 | Gew% Gew% Gew% Gew% Gew% | La ₂ O ₃ Sb ₂ O ₃ Li ₂ O MgO BaO |
|--|--------------------------------------|---|
| | Gew% | BaO |
| 0 - 20 | Gew% | SrO |

(fortgesetzt)

| 0 - 3,5 | Gew% | ZnO |
|---------|------|------------------|
| 0 - 30 | Gew% | TiO ₂ |
| 0 - 14 | Gew% | ZrO ₂ |
| 0 - 30 | Gew% | CeO ₂ |
| 0 - 30 | Gew% | SnO ₂ |

zugefügt werden. Vorzugsweise besteht das Ausgangsglas aus

5

10

15

20

25

30

35

45

50

55

| 50 - 80 | Gew% | SiO ₂ |
|-----------|------|--------------------------------|
| 12 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| 7 - 18 | Gew% | K ₂ O |
| 0,5 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| 0,1 - 2,5 | Gew% | CaO. |

[0025] Das durch Fritten erhaltene Glaspulver kann weiter aufgemahlen und auf eine bestimmte Teilchengröße, zweckmäßig ist 100 µm, klassiert werden. Zur Erzielung höchster Homogenität des Glases kann der Vorgang des Aufschmelzens, Frittens, Mahlens und Klassierens mehrfach wiederholt werden. Das Ausgangsglas weist nach diesen Vorgängen normalerweise noch keine Leucitphase auf. Durch etwaige anschließende thermische Behandlungen, etwa bei der Weiterverarbeitung zu Vor- bzw. Zwischenprodukten zur eigentlichen Herstellung von Dentalprodukten, kann aber durch partielle Kristallisation eine Umwandlung in eine Ausgangsglaskeramik erfolgen. Das Ausgangsglas bzw. die Ausgangsglaskeramik kann auch als Granulat vorliegen.

[0026] In Verfahrensschritt (b) wird aus dem Pulver oder Granulat des Ausgangsglasses bzw. der Ausgangsglaskeramik ein Sinterkörper in Zylinder- oder Pelletform hergestellt. Hierzu wird das Material zu entsprechenden Formkörpern unter einem Druck von 40 bis 200 bar verpreßt und bei Temperaturen zwischen 750 und 950 °C über einen Zeitraum von 1 bis 5 Minuten gesintert. Im Hinblick auf die Anwendung als Preßkeramik werden die Sinterkörper zweckmäßigerweise als Ronden mit den Abmessungen 10 bis 12 mm Durchmesser und 8 bis 12 mm Höhe dimensioniert.

[0027] Im Verfahrensschritt (c) erfolgt die Verarbeitung des Sinterkörpers zu der geformten keramischen Dentalrestauration durch Verpressen im viskosen Zustand. Hierbei erfolgt die abschließende Umwandlung in eine Glaskeramik durch Kristallisation der Leucitphase. Die Verarbeitung kann im wesentlichen nach dem Verfahren und in einem Preßofen wie in EP 0 231 773 A1 beschrieben erfolgen. Die zunächst erforderliche Formherstellung für die Dentalrestauration erfolgt in der üblichen Technik der Wachsmodellation, Einbetten des mit einem Angußkanal versehenen Wachsmodells in eine handelsübliche selbsthärtende feuerfeste Einbettmasse und Austreiben des Wachses durch Erhitzen. Die Form wird in den Preßofen eingebracht, der entsprechend dimensionierte Angußkanal mit dem Sinterkörper aus Ausgangsglas bzw. Ausgangsglaskeramik bestückt, dieser bei einer Temperatur zwischen 950 und 1200 °C in den viskosen Zustand überführt und unter einem Druck zwischen 2 und 6 bar in die Form verpreßt. Bei diesem Vorgang erfolgt die Kristallisation von mindestens 80% der theoretisch erzeugbaren Leucitmenge, die dann als einzige Kristallphase in einem Gesamtanteil von 20 bis 45 Gew.-% in der Glaskeramik vorliegt. Die Glaskeramik weist hierdurch einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) von 12,5·10⁻⁶ bis 15,5·10⁻⁶ K⁻¹ auf. Die erfindungsgemäße Glaskeramik läßt sich ohne weiteres bei einer Temperatur zwischen 900 und 1050 °C in den viskosen Zustand überführen und unter einem Druck zwischen 3 und 5 bar verpreßen. Der Preßvorgang ist normalerweise nach einer Zeit von 20 Minuten abgeschlossen. Nach Abkühlen, Entformen und Entfernen des Angußstücks liegt die geformte keramische Dentalrestauration vor und kann dann den gegebenenfalls erforderlichen Folge- oder Abschlußbearbeitungen unterzogen werden. Hierzu zählt insbesondere die Verblendung mit einer Dentalkeramik, die einen WAK von 13,5·10-6 bis 17,0·10⁻⁶ K⁻¹ aufweist, wobei der WAK der Basiskeramik so gewählt wird, daß er um 0,5·10⁻⁶ bis 2,5·10⁻⁶ K⁻¹, vorzugsweise um etwa 1,5·10⁻⁶ K⁻¹, unter dem der Verblendkeramik liegt.

[0028] Die erfindungsgemäße keramische Dentalrestauration erfüllt in vorzüglicher Weise alle Anforderungen, insbesondere hinsichtlich der mechanischen und optischen Eigenschaften, die an solche Produkte gestellt werden. Durch Variation der Komponenten der Glaskeramik innerhalb der angegebenen Bereiche können insbesondere die optischen Eigenschaften wie Färbung, Transluzenz und Opakizität beeinflußt werden.

[0029] Auch wenn sich die erfindungsgemäße Glaskeramik in idealer Weise für die Verarbeitung als Preßkeramik eignet, so kann sie aber auch mit entsprechendem Ergebnis nach anderen Techniken zu geformten Dentalprodukten verarbeitet werden. Solche Verarbeitungstechniken sind Formgebung in Schlickertechnik und Sinterung, Formguß der Glasschmelze, Formpressen und Sinterung, Gießen oder Sintern zu einem Rohling und anschließende mechanische

EP 1 000 588 A2

Formgebung. Die Leucitkristallisation erfolgt in diesen Fällen in dem Sinter- bzw. einem Temperschritt.

Beispiele 1 - 9

[0030] Die Komponenten gemäß nachfolgender Tabelle 1 werden als Pulver homogen gemischt, bei einer Temperatur von 1550 - 1600 °C zu einem Glasfluß aufgeschmolzen und die Schmelzen in kaltem Wasser gefrittet. Die erhaltene Glaspulver werden in einer Kugelmühle aufgemahlen und auf eine Partikelgröße von 100 μm gesiebt. Die Glaspulver werden durch Verpressen bei 100 bar und Sintern bei 850 °C über einen Zeitraum von 1 min. zu Sinterkörpern der Abmessungen 11.9 mm Durchmesser und 10 mm Höhe verarbeitet. Die Sinterkörper werden dann in einem Preßofen gemäß EP 0 231 773 A1 unter einem Preßdruck von 3 - 5 bar innerhalb von 1 min. zu Glaskeramik-Formkörpern (Probekörper) verarbeitet. Tabelle 1 zeigt für die jeweilige Zusammensetzungen die Preßtemperatur T_p und den WAK der resultierenden Glaskeramik. Der WAK der Glaskeramiken liegt zwischen 12,5-10-6 und 15,5-10-6 K-1.

0

| Ä. | Zusam | Zusammensetzung | ıng [Ger | [Gew%] | | | | | | | ŢĎ | МАК а |
|------|------------------|-----------------|----------|-------------------|------|------|-----|------------------|--------------------------------|-----|----------|--------------|
| | | | | | | | | | | | ີເວີ | (20-500°C) |
| | SiO ₂ | A1203 | K20 | Na ₂ 0 | L120 | B203 | CaO | ceo ₂ | Sb ₂ O ₃ | Ít. | - | |
| 1. | 65,3 | 15,7 | 14,7 | 6'0 | ŧ | 6'0 | 1,6 | t | 1 | 6,0 | 1090 | 12,5 |
| 2 . | 65,0 | 15,6 | 14,7 | 6′0 | 0,4 | 6'0 | 1,6 | ı | ı | 6,0 | 1060 | 14,3 |
| 3. | 64,8 | 16,5 | 15,3 | 1,9 | 5'0 | 1 | 2'0 | - | 0,2 | 0,1 | 1150 | 15,4 |
| 4. | 56,5 | 20,0 | 11,2 | 10,5 | 1 | 1,0 | 1'0 | 2'0 | ı | 1 | 900 | 15,5 |
| 5. | 58,6 | 21,5 | 10,4 | 9,4 | - | - | 0,1 | ŀ | ı | I | 1100 | 15,3 |
| . 9 | 58,1 | 22,0 | 9,4 | 10,4 | | ı | 0,1 | ı | ı | 1 | 1050 | 14,0 |
| 7. | 57,8 | 22,2 | 8,9 | 11,0 | _ | - | 0,1 | ı | ı | 1 | 1020 | 13,1 |
| . 88 | 59,6 | 22,2 | 9,5 | 8,6 | | ı | 1,0 | - | - | • | 1160 | 13,0 |
| . 6 | 59,4 | 21,6 | 10,4 | 8,5 | , | , | 0,1 | • | t | ŧ | 1120 | 15,3 |

abelle

Beispiel 10

[0031] Sinterkörper mit Zusammensetzung gemäß Beispiel 7 werden wie voran beschrieben bei unterschiedlichen Preßtemperaturen zu Dentalformkörpern (Kronen) verarbeitet. Danach werden die Kronen mit einer handelsüblichen Verblendkeramik (Duceragold®, Fa. Ducera) nach Herstellerangaben verblendet. Zum Test auf Temperaturwechselbeständigkeit werden die Kronen nach jedem Brand (insgesamt fünf Brände) aus kochendem Wasser in Wasser von

EP 1 000 588 A2

Raumtemperatur (AT=80°C) abgeschreckt und auf Rißbildung untersucht. **Tabelle 2** zeigt den WAK der Dentalformkörper, der in Abhängigkeit von der Preßtemperatur zwischen 13,1·10⁻⁶ und 13,8·10⁻⁶ K⁻¹ liegt, nach dem Preßvorgang und die WAK-Differenz zur Verblendkeramik nach 1 - 5 Bränden, abhängig von der WAK-Veränderung (nach höheren Werten hin) der Verblendkeramik. Weiter zeigt **Tabelle 2** die Zahl der jeweiligen im Temperaturwechseltest untersuchten Kronen und die Zahl der hierbei defekten Kronen. Das Ergebnis des Temperaturwechseltest im Δ WAK-Bereich 0,5 - 2,5·10⁻⁶ K⁻¹ ist vorzüglich.

Tabelle 2

| Brand 0,9 - 2,4 | |
|--------------------|--|
| 0,6 - 2,1 | |
| 0,2 - 1,7 | |
| 2,6 | |

*) Vergleichgsversuch: Versuchscharge einer Verblendkeramik mit einem WAK $\alpha_{(20-500\circ c)}$

von 15,9.

Patentansprüche

 Keramische Dentalrestauration auf Basis einer leucithaltigen Glaskeramik, dadurch gekennzeichnet, daß die Glaskeramik als Komponenten

| | 40 - 95 | Gew% | SiO2 |
|---|---------|------|--------------------------------|
| | 5 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| | 5 - 25 | Gew% | K ₂ O |
| | 0 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| ĺ | 0 - 20 | Gew% | CaO |
| | 0-8 | Gew% | B ₂ O ₃ |
| ı | 0 - 0,5 | Gew% | P ₂ O ₅ |
| | 0 - 3 | Gew% | F |
| | | | |

enthält,

daß sie als einzige Kristallphase Leucit in einem Gesamtanteil von 20 bis 45 Gew.-% enthält, wobei mindestens 80% der theoretisch erzeugbaren Leucitmenge vorliegen, und daß sie einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient $\alpha_{(20-500^{\circ}\text{C})}$ von 12,5-10⁻⁶ bis 15,5-10⁻⁶ K⁻¹ aufweist.

2. Keramische Dentalrestauration nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Glaskeramik als weitere Komponenten

25

30

35

40

• 5

10

15

20

| 0 - 10 | Gew% | La ₂ O ₃ |
|---------|------|--------------------------------|
| 0 - 10 | Gew% | Sb ₂ O ₃ |
| 0 - 10 | Gew% | Li ₂ O |
| 0 - 20 | Gew% | MgO |
| 0 - 20 | Gew% | BaO |
| 0 - 20 | Gew% | SrO |
| 0 - 3,5 | Gew% | ZnO |
| 0 - 30 | Gew% | TiO ₂ |
| 0 - 14 | Gew% | ZrO ₂ |
| 0 - 30 | Gew% | CeO ₂ |
| 0 - 30 | Gew% | SnO ₂ |

enthält.

3. Keramische Dentalrestauration nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Glaskeramik aus

| 50 - 80 | Gew% | SiO ₂ |
|-----------|-------|--------------------------------|
| 12 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| 7 - 18 | Gew % | K ₂ O |
| 0,5 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| 0,1 - 2,5 | Gew% | CaO |

besteht.

50

55

- 4. Keramische Dentairestauration nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie mit einer Dentalkeramik, die einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) von 13,5-10⁻⁶ bis 17,0-10⁻⁶ K⁻¹ aufweist, verblendet ist, wobei der Wärmeausdehnungskoeffizienten der Basiskeramik so gewählt ist, daß er um 0,5-10⁻⁶ bis 2,5-10⁻⁶ K⁻¹, vorzugsweise um etwa 1,5-10⁻⁶ K⁻¹, unter dem der Verblendkeramik liegt.
- Keramische Dentalrestauration nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der lineare Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) der Basiskeramik 13,0-10-6 bis 14,0-10-6 K-1 und der lineare Wärmeausdehnungskoeffizient

 $\alpha_{(20\text{-}500^{\circ}\text{C})}$ der Verblendkeramik etwa 15,0·10⁻⁶ K⁻¹ beträgt.

- 6. Verfahren zur Herstellung einer keramischen Dentalrestauration auf Basis leucithaltiger Glaskeramik gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - (a) ein Ausgangsglas oder eine Ausgangsglaskeramik in Form eines Pulvers oder eines Granulats herstellt, die als Komponenten

| 40 - 95 | Gew% | SiO ₂ |
|---------|------|--------------------------------|
| 5 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| 5 - 25 | Gew% | K₂O |
| 0 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| 0 - 20 | Gew% | CaO |
| 0-8 | Gew% | B_2O_3 |
| 0 - 0,5 | Gew% | P ₂ O ₅ |
| 0-3 | Gew% | F |

enthalten,

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- (b) aus dem Pulver oder Granulat einen Sinterkörper in Zylinder- oder Pelletform herstellt,
- (c) den Sinterkörper bei einer Temperatur zwischen 850 und 1200 °C in den viskosen Zustand überführt und unter einem Druck zwischen 2 und 6 bar in eine der Dentalrestauration entsprechende Form verpreßt, wodurch sich eine Glaskeramik bildet, die als einzige Kristallphase Leucit in einem Gesamtanteil von 20 45 Gew.-% enthält, wobei mindestens 80% der theoretisch erzeugbaren Leucitmenge vorliegen, und die einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient $\alpha_{(20-500°C)}$ von 12,5·10-6 bis 15,5·10-6 K-1 aufweist.
- Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Ausgangsglas oder eine Ausgangsglaskeramik verwendet, die als weitere Komponenten

| 0 - 10 | Gew% | La ₂ O ₃ |
|---------|------|--------------------------------|
| 0 - 10 | Gew% | Sb ₂ O ₃ |
| 0 - 10 | Gew% | Li ₂ O |
| 0 - 20 | Gew% | MgO |
| 0 - 20 | Gew% | BaO |
| 0 - 20 | Gew% | SrO |
| 0 - 3,5 | Gew% | ZnO |
| 0 - 30 | Gew% | TiO ₂ |
| 0 - 14 | Gew% | ZrO ₂ |
| 0 - 30 | Gew% | CeO ₂ |
| 0 - 30 | Gew% | SnO ₂ |

enthalten.

8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Ausgangsglas oder eine Ausgangsglaskeramik verwendet, die aus

| 50 - 80 | Gew% | SiO ₂ |
|-----------|------|--------------------------------|
| 12 - 25 | Gew% | Al ₂ O ₃ |
| 7 - 18 | Gew% | K ₂ O |
| 0,5 - 25 | Gew% | Na ₂ O |
| 0,1 - 2,5 | Gew% | CaO |

bestehen.

9. Verfahren nach den Ansprüchen 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man den Sinterkörper bei einer Temperatur

EP 1 000 588 A2

zwischen 900 und 1050°C in den viskosen Zustand überführt und unter einem Druck zwischen 3 und 5 bar in eine der Dentalrestauration entsprechende Form verpreßt.

- 10. Verfahren nach den Ansprüchen 6 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß man die Dentalrestauration mit einer Dentalkeramik, die einen linearen Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) von 13,5·10⁻⁶ bis 17,0·10⁻⁶ K⁻¹ aufweist, verblendet, wobei der Wärmeausdehnungskoeffizienten der Basiskeramik so gewählt wird, daß er um 0,5·10⁻⁶ bis 2,5·10⁻⁶ K⁻¹, vorzugsweise um etwa 1,5·10⁻⁶ K⁻¹, unter dem der Verblendkeramik liegt.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Basiskeramik mit linearem Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) von 13,0·10⁻⁶ bis 14,0·10⁻⁶ K⁻¹ mit einer Verblendkeramik mit linearem Wärmeausdehnungskoeffizient α_(20-500°C) von etwa 15,0·10⁻⁶ K⁻¹ verblendet.